

Subasta a la Baja Electrónica

Acta de Sesión Pública Virtual

SBE ID N° 435894

En la ciudad de Asunción, Capital de la República del Paraguay siendo las 9:45 del día 15/11/2023, en el domicilio de la Dirección Nacional de Contrataciones Públicas, EE.UU. N° 961 casi Tte Fariña, en la dirección web individualizada como "www.dncp.gov.py" de conformidad a lo establecido en la legislación vigente, finaliza la SUBASTA A LA BAJA ELECTRONICA con ID N° 435894 - ADQUISICIÓN DE TEST DNA PARA HPV PARA PRONAC - PLURIANUAL de la Institución:

Código Verificador: 696bcc877a93d1101a2a21c2cfdc031a

Nivel de Entidad:	Poder Ejecutivo
Entidad:	Ministerio de Salud Pública y Bienestar Social
Sub-UOC:	Instituto Nacional del Cancer - Uoc Nro 1 Nivel Central (D.O.C)
Código SICP:	1431

Los listados obtenidos en el presente procedimiento de contratación realizado son los siguientes:

Listado de Avisos

No existen avisos para esta subasta

Listado de Consultas

CONSULTA		
Consulta Realizada	Fecha	Hora
Se solicita a la convocante la posibilidad de ofertar un equipo totalmente automatizado, que realiza el proceso de extracción a partir de una alícuota del espécimen y el proceso de PCR en tiempo real dentro del mismo equipo hasta el análisis de los resultados, permitiendo reducir el tiempo de trabajo manual del operador y asegurando la calidad de los resultados	16-10-2023	16:08:23
RESPUESTAS		
Respuestas Obtenidas	Fecha	Hora
Si, con validación clínica	23-10-2023	15:43:46
CONSULTA		
Consulta Realizada	Fecha	Hora
Se solicita a la convocante la posibilidad de ofertar un sistema de captura híbrida automatizada con certificación FDA, con capacidad de procesamiento de 352 muestras en 5 horas, teniendo en cuenta de que la captura híbrida es gold standard para screening de HPV de alto riesgo, siendo la técnica con la mayor sensibilidad y valor predictivo negativo para el screening de HPV de alto riesgo y contra la cual se comparan todos los nuevos tests en el mercado, estando recomendada por la OPS/OMS para el screening de HPV de alto riesgo	16-10-2023	16:57:50
RESPUESTAS		
Respuestas Obtenidas	Fecha	Hora
Si	23-10-2023	15:44:40
CONSULTA		
Consulta Realizada	Fecha	Hora
Se solicita a la convocante la posibilidad de ofertar un equipo totalmente automatizado, que realiza el proceso de extracción hasta la emisión del resultado	16-10-2023	16:58:57
RESPUESTAS		
Respuestas Obtenidas	Fecha	Hora
Si, con validación clínica	23-10-2023	15:45:09
CONSULTA		
Consulta Realizada	Fecha	Hora
Se solicita a la convocante la posibilidad de ofertar un kit de Screening de HPV por PCR en tiempo real que permite la detección individual de los HPV- 16 y 18 y de un pool de 13 genotipos de alto riesgo (31, 33, 35, 39, 45, 51, 52, 56, 58, 59, 66, 67 y 68) ya que las EETT actuales solicitan un pool de 12 genotipos de alto riesgo, lo que direcciona hacia el test de la marca Roche	16-10-2023	16:59:45
RESPUESTAS		

Listado de Consultas

Respuestas Obtenidas	Fecha	Hora
Lo importante es determinar 16 y 18 y el pool restante, puede ser a partir de 12 genotipos de alto riesgo, pero con validación clínica	23-10-2023	15:47:06
CONSULTA		
Consulta Realizada	Fecha	Hora
Se solicita a la convocante la posibilidad de ofertar un kit de Screening de HPV por PCR en tiempo real que utilice RNAsaP en vez de beta-globina como control	16-10-2023	17:00:42
RESPUESTAS		
Respuestas Obtenidas	Fecha	Hora
Debe ser de Betaglobina	23-10-2023	15:47:39
CONSULTA		
Consulta Realizada	Fecha	Hora
Respecto a los insumos para la toma de muestra, se consulta a la convocante si los únicos guantes de nitrilo necesarios serán los de tamaño 7.5	16-10-2023	17:01:33
RESPUESTAS		
Respuestas Obtenidas	Fecha	Hora
No serán los unicos, puede ser 7,5 y 8	23-10-2023	15:48:26
CONSULTA		
Consulta Realizada	Fecha	Hora
Se solicita a la convocante aclarar el tipo de equipo solicitado, ya que menciona en las EETT que requiere del test de screening de HPV por PCR en tiempo real Totalmente automatizado, pero más adelante solicita un equipo de extracción de ácidos nucleicos y un equipo de PCR en tiempo real por separado, lo que no permitiría un flujo totalmente automatizado.	16-10-2023	17:02:38
RESPUESTAS		
Respuestas Obtenidas	Fecha	Hora
Debe ser totalmente automatizado	23-10-2023	15:48:59
CONSULTA		
Consulta Realizada	Fecha	Hora
Se solicita a la convocante aclarar las cantidades mínimas y máximas a ser solicitadas, ya que no se encuentran descritas en el pliego de bases y condiciones	16-10-2023	17:05:13
RESPUESTAS		
Respuestas Obtenidas	Fecha	Hora
100 ml Anual	23-10-2023	15:49:34
CONSULTA		
Consulta Realizada	Fecha	Hora
Se consulta a la convocante si el equipo de extracción y el equipo de PCR en comodato deben ser de la misma marca o pueden ser de marcas diferentes	16-10-2023	17:06:08
RESPUESTAS		
Respuestas Obtenidas	Fecha	Hora
De la misma marca	23-10-2023	15:49:55
CONSULTA		
Consulta Realizada	Fecha	Hora
Teniendo en cuenta el volumen de la licitación de 200.000 determinaciones, se solicita a la convocante ampliar el plazo disponible para la primera entrega del 20% (40.000 determinaciones), teniendo en cuenta que para poder importar tal volumen de reactivos se necesitaría de una programación de la importación de mínimo 90 días de antelación considerando los plazos de fabricación y manufactura de los productos	16-10-2023	19:47:07
RESPUESTAS		
Respuestas Obtenidas	Fecha	Hora
Si, el 20% de la cantidad minima	23-10-2023	15:50:27
CONSULTA		
Consulta Realizada	Fecha	Hora
Considerando la oferta de un equipo totalmente automatizado con sistema cerrado sin intervención del operador capaz de causar contaminaciones con amplicones, se solicita a la convocante la posibilidad de aceptar un kit de screening de HPV por PCR en tiempo real que no cuente con sistema de amplificación selectiva UDG/UNG, ya que no sería necesario al realizarse la extracción y amplificación de ácidos nucleicos en cartuchos independientes y cerrados.	16-10-2023	19:49:09
RESPUESTAS		
Respuestas Obtenidas	Fecha	Hora
No	23-10-2023	15:50:49
CONSULTA		
Consulta Realizada	Fecha	Hora
Se consulta a la convocante si el kit de PCR en tiempo real ofertado puede incluir un pool de genotipos de HPV de bajo riesgo	16-10-2023	19:51:02
RESPUESTAS		
Respuestas Obtenidas	Fecha	Hora
Si, que conste de validación clínica	23-10-2023	15:51:33

Listado de Consultas

CONSULTA		
Consulta Realizada	Fecha	Hora
Con respecto a la formula de ajuste de precios que dice: La fórmula y el procedimiento para el reajuste serán los siguientes: Los precios ofertados estarán sujetos a reajustes, siempre y cuando la variación del IPC publicado por el BCP haya sufrido una variación igual o mayor al quince por ciento (15%) referente a la fecha de apertura de ofertas. El reajuste de precio deberá ser solicitado por el Contratista y aprobado por el Contratante por medio de notas oficiales. Los precios reajustados, solo tendrán incidencia sobre los bienes y/o servicios aún no proveídos; y, no tendrán ningún efecto retroactivo respecto a los ya fueron proveídos antes de la verificación del reajuste. El Precio Reajustado del Contrato, estará determinado por la siguiente fórmula: $Pr = P \times IPC1 / IPC0$ Pr: Precio Reajustado P: Precio adjudicado IPC1: Índice de precios al Consumidor publicado por el Banco Central del Paraguay, correspondiente al mes de la entrega del suministro. IPC0: Índice de precios al Consumidor publicado por el Banco Central del Paraguay, correspondiente al mes de la apertura de ofertas. En caso de que el Proveedor se halle atrasado con respecto al plazo de entrega indicado en el contrato, no se reconocerá reajuste de precios por variaciones en el IPC con posterioridad a las fechas de entrega establecidas en dicho contrato. Consulta: en que parte de la formula se usa el dato IPC0 ya que la formula dice $Pr = P \times IPC1$, Y también cual seria la formula para reajuste para los productos importados? Ya que en el pliego dice: PARA BIENES NACIONALES O INTERNACIONALES y renglón seguido indica Para Bienes Nacionales?	16-10-2023	19:55:00
RESPUESTAS		
Respuestas Obtenidas	Fecha	Hora
Remitirse al PBC	23-10-2023	15:52:32
CONSULTA		
Consulta Realizada	Fecha	Hora
Con respecto al cobro por mora en el pago por parte de la convocante Tasa de interés por Mora En caso de que la contratante incurriera en mora en los pagos, se aplicará una tasa de interés por cada día de atraso, del: 0,001 La mora será computada a partir del día siguiente del vencimiento del pago y no incluye el día en el que la contratante realiza el pago. Si la contratante no efectuara cualquiera de los pagos al proveedor en las fechas de vencimiento correspondiente o dentro del plazo establecido en la presente cláusula, la contratante pagará al proveedor interés sobre los montos de los pagos morosos a la tasa establecida en este apartado, por el período de la demora hasta que haya efectuado el pago completo, ya sea antes o después de cualquier juicio. Consulta: que documentos se deben adjuntar y a que Dirección o departamento debe ir dirigido el expediente ?	16-10-2023	19:57:25
RESPUESTAS		
Respuestas Obtenidas	Fecha	Hora
Remitirse al PBC	23-10-2023	15:53:06
CONSULTA		
Consulta Realizada	Fecha	Hora
Con respecto al cobro de multa por retraso en la entrega Porcentaje de multas El valor del porcentaje de multas que será aplicado por el atraso en la entrega de los bienes, prestación de servicios será de: 0,01 % La contratante podrá deducir en concepto de multas una suma equivalente al porcentaje del precio de entrega de los bienes atrasados, por cada día de atraso indicado en este apartado. La contratante podrá rescindir administrativamente el contrato cuando el valor de las multas supere el monto de la Garantía de Cumplimiento de Contrato. La aplicación de multas no libera al proveedor del cumplimiento de sus obligaciones contractuales. Consulta: el porcentaje de la multa de 0,01% no podría ser igual al porcentaje que la convocante paga por Mora (0,001) en caso de retraso en los pagos?	16-10-2023	19:59:52
RESPUESTAS		
Respuestas Obtenidas	Fecha	Hora
Remitirse al PBC	23-10-2023	15:53:28
CONSULTA		
Consulta Realizada	Fecha	Hora
En dicho apartado se visualiza: Se requerirá la presentación de muestras de los siguientes productos y en las siguientes condiciones: Consultamos: además de notar que se halla inconcluso, solicitamos que dicho apartado sea reformulado indicando la condición NO APLICA. Considerando que el llamado es de reactivos Test de DNA para HPV y la Planilla de Precios comprende Reactivos para uso en Laboratorio de Análisis para su evaluación solo es necesaria los insertos, estos documentos son válidos con el cual el comité evaluador podría claramente avalar el cumplimiento de las especificaciones técnicas solicitadas en el PBC y usualmente dichos documentos son solicitados en los llamados para reactivos de análisis clínicos. Además se debe tener en cuenta la naturaleza de este tipo de producto y son estos documentos los que permiten evaluar las características técnicas en los llamados de reactivos. En relación la toma de muestra, la propia convocante indica que el vial debe ser el recomendado por el fabricante, en consecuencia tampoco seria necesaria una muestra, ya que el mismo estaría validado por el propio fabricante del reactivo ofertado.	16-10-2023	20:09:19
RESPUESTAS		
Respuestas Obtenidas	Fecha	Hora
Si, deben traer muestras	23-10-2023	15:54:22
CONSULTA		
Consulta Realizada	Fecha	Hora
Se solicita a la convocante considerar un vencimiento de 8 meses para los reactivos con equipo en comodato, teniendo en cuenta la naturaleza del reactivo y el tiempo de tránsito del fabricante al lugar de entrega.	16-10-2023	20:11:17
RESPUESTAS		
Respuestas Obtenidas	Fecha	Hora
12 meses minimo	23-10-2023	15:55:07
CONSULTA		
Consulta Realizada	Fecha	Hora
Teniendo en cuenta la cantidad de determinaciones licitada, se sugiere a la convocante la modalidad de abastecimiento simultaneo	16-10-2023	20:13:50
RESPUESTAS		

Listado de Consultas

Respuestas Obtenidas	Fecha	Hora
Remitirse a la nueva versión del PBC	01-11-2023	13:06:53
CONSULTA		
Consulta Realizada	Fecha	Hora
En este apartado la convocante requiere que el proveedor adjudicado se hará responsable de cualquier modificación en la estructura del Servicio entre ellas edilicia. Ha tomado en cuenta la convocante que mejoras Edilicias debe contar con la Autorización de DINAVISA, y que dicho procedimiento podría ser mayor a 45 días calendarios contados a partir de la firma del contrato. Se solicita a la convocante establecer un procedimiento en caso de requerir mejoras edilicias como parte del suministro. Esta solicitud esta fundada en lo establecido en el asterisco *	16-10-2023	20:16:09
RESPUESTAS		
Respuestas Obtenidas	Fecha	Hora
Debe contar con autorización de DINAVISA	01-11-2023	12:29:32
CONSULTA		
Consulta Realizada	Fecha	Hora
Se solicita aclarar que documento se requerirá para validar la antigüedad de los equipos a ser instalado. Sera suficiente una declaración Jurada?	16-10-2023	20:21:46
RESPUESTAS		
Respuestas Obtenidas	Fecha	Hora
los documentos son Nota del Fabricante, certificando el año de fabricación y datos del contacto	01-11-2023	12:32:19
CONSULTA		
Consulta Realizada	Fecha	Hora
Haciendo la salvedad que los reactivos a ser suministrados vienen en kit o equipo de ensayo, será de cumplimiento imposible la marca de agua Uso exclusivo del MSPYBS en cada frasco. Favor indicar en dicho punto si permitirá tinta indeleble en la cara externa de las cajas de cada kit o equipo de ensayo suministrado. Pues según particularidad de la adquisición es ambiguo y podría dar interpretaciones y conflictos al momento de la entrega de los suministros.	16-10-2023	20:24:41
RESPUESTAS		
Respuestas Obtenidas	Fecha	Hora
Si, en la cara externa de las cajas de cada kit	23-10-2023	16:03:52
CONSULTA		
Consulta Realizada	Fecha	Hora
Favor aclarar este punto Equipos automatizados son aquellos en que se coloca la muestra y los reactivos realizándose el análisis en forma automática hasta la impresión del resultado. Pues en las EETT solicita dos equipos que se complementan por un lado para la extracción automática y por otro lado para la amplificación y detección. Quedando claro que ninguno cumple con la definición establecida por la propia convocante. En consecuencia se solicita además de aclarar, eliminar el párrafo.	16-10-2023	20:31:34
RESPUESTAS		
Respuestas Obtenidas	Fecha	Hora
No se elimina porque se necesita la automatización hasta la impresión de resultados	23-10-2023	16:05:28
CONSULTA		
Consulta Realizada	Fecha	Hora
Cuestiones generales Punto 3 apartado Para equipos automatizados en calidad comodato, la empresa deberá adjuntar catálogos del equipo con toda la información tecnica de procesamiento (volumen de reactivo y suero que utilizan por determinación, frecuencia de calibración por metodología de analito. Se solicita reformular este requerimiento tomando en cuenta que los reactivos solicitados no requieren calibraciones	16-10-2023	20:43:16
RESPUESTAS		
Respuestas Obtenidas	Fecha	Hora
Ajustarse al PBC	01-11-2023	12:43:20
CONSULTA		
Consulta Realizada	Fecha	Hora
En la estimacion de costo publicada en la pagina de la DNCP, aparecen tres empresas , ESTRELLA central de administracion y Mandatos, EUROLAB y BIOANALISIS SRL, casualmente todos se presentan con marcas representadas por BIOANALISIS SRL que son SEEGEENE y EUROINMUN, preguntamos a la maxima autoridad de la convocante si no es llamativo que en el proceso de precio referencial aparezca esto? ESTRELLA central de administracion y Mandatos y EUROLAB son empresas que no son del rubro de diagnostico.	16-10-2023	21:46:52
RESPUESTAS		
Respuestas Obtenidas	Fecha	Hora
Remitirse a la nueva versión del PBC	01-11-2023	12:46:44
CONSULTA		
Consulta Realizada	Fecha	Hora
Muestras Se solicita amablemente a la convocante no solicitar muestras y solicitar insertos o catálogos, debido a la naturaleza de los reactivos es complicado disponer de los mismos en stock.	17-10-2023	08:06:39
RESPUESTAS		
Respuestas Obtenidas	Fecha	Hora
Se deben traer muestras	23-10-2023	16:10:04
CONSULTA		
Consulta Realizada	Fecha	Hora

Listado de Consultas

EETT Se solicita amablemente a la convocante que se acepten kits que dispongan con controles endogenos basados en el gen ABL. De manera a no limitar a los oferentes que no dispongan kits con controles endógenos de beta globina.	17-10-2023	08:07:27
RESPUESTAS		
Respuestas Obtenidas	Fecha	Hora
El gen de betaglobina debe ser el de controlación endogeno y el kit con validación clínica	23-10-2023	16:14:23
CONSULTA		
Consulta Realizada	Fecha	Hora
EETT Se solicita amablemente a la convocante aceptar equipos de extracción automatizados pero que la muestra deba ser pipeteada una sola vez. Es decir, que la muestra no sea tomada directamente del tubo primario.	17-10-2023	08:08:06
RESPUESTAS		
Respuestas Obtenidas	Fecha	Hora
Se puede hacer una vez el pipeteo pero debe estar validado clinicamente	23-10-2023	16:15:58
CONSULTA		
Consulta Realizada	Fecha	Hora
Sobre el punto 1 de las condiciones de calidad: los productos adjudicados serán sometidos a inspecciones y controles de calidad por el Centro Multidisciplinario de Investigaciones Tecnológicas de la UNA (Cemit-UNA) u otra institución que la convocante considere pertinente Se solicita a la convocante aclarar el me mecanismo que será utilizado en caso de requerirse que el producto ofertado sea sometido a controles de calidad descriptos ya que el equipo automatizado una vez instalado no podría trasladarse a otra institución	17-10-2023	08:51:14
RESPUESTAS		
Respuestas Obtenidas	Fecha	Hora
Debe tener validación clínica el Kit	23-10-2023	16:18:59
CONSULTA		
Consulta Realizada	Fecha	Hora
Se solicita amablemente a la convocante no solicitar muestras, sino insertos o catálogos, debido a la naturaleza de los reactivos es complicado disponer de los mismos en stock.	24-10-2023	17:15:09
RESPUESTAS		
Respuestas Obtenidas	Fecha	Hora
No aplica para reactivos, solo presentar insertos, pero si aplica en caso de insumos para toma de muestra como cepillitos y espejos	01-11-2023	12:51:35
CONSULTA		
Consulta Realizada	Fecha	Hora
EETT Se solicita amablemente a la convocante que se acepten kits que dispongan con controles endogenos basados en el gen ABL. De manera a no limitar a los oferentes que no dispongan kits con controles endógenos de beta globina.	24-10-2023	17:17:09
RESPUESTAS		
Respuestas Obtenidas	Fecha	Hora
El gen beta globina debe ser el gen de controlación endogena y el kit debe contar con validación clínica	01-11-2023	13:02:45
CONSULTA		
Consulta Realizada	Fecha	Hora
Se solicita amablemente a la convocante aceptar equipos de extracción automatizados pero que la muestra deba ser pipeteada una sola vez. Es decir, que la muestra no sea tomada directamente del tubo primario.	24-10-2023	17:17:38
RESPUESTAS		
Respuestas Obtenidas	Fecha	Hora
Se puede hacer una vez el pipeteo, pero debe estar validado clinicamente	01-11-2023	13:05:59

Listado de Proveedores Participantes

Nro. Garantía	Tipo	ENTIDAD EMISORA	Fecha Emisión	Fecha Inicio de Vigencia	Fecha Fin de Vigencia
Oferente: G T SCIENTIFIC S.A. - RUC: 80000084-6			Categoría: Sin categorizar		Nro. Oferente: 1
1508007623	Póliza	Aseguradora Yacyreta S.A.	13-11-2023	15-11-2023	11-07-2024
Oferente: BIOANALISIS SRL - RUC: 80024150-9			Categoría: Sin categorizar		Nro. Oferente: 2
1508007047	Póliza	ROYAL SEGUROS S.A.	13-11-2023	14-11-2023	12-04-2024

Listado de Proveedores Participantes

Nro. Garantía	Tipo	ENTIDAD EMISORA	Fecha Emisión	Fecha Inicio de Vigencia	Fecha Fin de Vigencia
Oferente: BIOANALISIS SRL - RUC: 80024150-9			Categoría: Sin categorizar		Nro. Oferente: 2
Oferente: INDEX S.A.C.I. - RUC: 80002742-6			Categoría: Sin categorizar		Nro. Oferente: 3
1508057630	Póliza	La Consolidada S.A. de Seguros	14-11-2023	14-11-2023	22-04-2024

Listado de Propuestas por Proveedor

DATOS DEL ÍTEM							
Item Nro.	Código	Descripción del Ítem				Cantidad	
1	41116004-075	Test DNA para HPV				100000	
PROPUESTAS INICIALES							
Of. - RUC	Marca	Fabricante	Modelo	Procedencia	Descripción	Precio Unit.	Precio Total
G T SCIENTIFIC S.A. - 80000084-6	Qiagen	Qiagen	no aplica	Alemania		146.393	14.639.300.000

DATOS DEL ÍTEM							
Item Nro.	Código	Descripción del Ítem				Cantidad	
2	41116004-075	Test DNA para HPV				100000	
PROPUESTAS INICIALES							
Of. - RUC	Marca	Fabricante	Modelo	Procedencia	Descripción	Precio Unit.	Precio Total
BIOANALISIS SRL - 80024150-9	ROCHE	ROCHE	NA	ALEMANIA		219.500	21.950.000.000
INDEX S.A.C.I. - 80002742-6	ABBOTT	ABBOTT MOLECULAR, INC	N/A	EE.UU./ ALEMANIA	Test DNA para HPV	260.000	26.000.000.000

Beneficio MyPIMES

No existe beneficio MyPIMES para esta subasta

Listado General de todas las Ofertas

1 - Test DNA para HPV				
Oferente	Precio	Fecha	Hora	Estado
G T SCIENTIFIC S.A. - 80000084-6	13.033.300.000	15-11-2023	09:14:50.547	Etapa de Puja
		Código Verificador:	9693506c868fda860432001b69b70448	
G T SCIENTIFIC S.A. - 80000084-6	14.639.300.000	15-11-2023	09:02:58.780	Propuesta
		Código Verificador:	060110146734fe44f5cae99a9b0f13a4	
2 - Test DNA para HPV				
Oferente	Precio	Fecha	Hora	Estado
BIOANALISIS SRL - 80024150-9	21.950.000.000	15-11-2023	09:02:58.871	Propuesta
		Código Verificador:	cab3f857e1dfaadc35fe6b078484a34c	
INDEX S.A.C.I. - 80002742-6	24.000.000.000	15-11-2023	09:37:06.288	Periodo Aleatorio
		Código Verificador:	1a3268b16c04f384f5b240c624db2acc	
INDEX S.A.C.I. - 80002742-6	26.000.000.000	15-11-2023	09:02:58.872	Propuesta
		Código Verificador:	905a87367ea6ac9c32604f45cd14d425	

Mejores Lances de cada Proveedor por Item

1 - Test DNA para HPV

Oferente	Mejor Precio
G T SCIENTIFIC S.A. - 80000084-6	13.033.300.000

2 - Test DNA para HPV

Oferente	Mejor Precio
BIOANALISIS SRL - 80024150-9	21.950.000.000
INDEX S.A.C.I. - 80002742-6	24.000.000.000

Items Ganados por Proveedor

Proveedor: 80000084-6 - G T SCIENTIFIC S.A.

Item	Precio Ganador
1 - Test DNA para HPV	13.033.300.000

Proveedor: 80024150-9 - BIOANALISIS SRL

Item	Precio Ganador
2 - Test DNA para HPV	21.950.000.000

Listado de Mensajes

1 - Test DNA para HPV

Mensaje	Fecha	Hora
EL GRUPO HA SIDO ABIERTO. FAVOR REALIZAR SUS RESPECTIVOS LANCES.	15-11-2023	09:10:13.501
Buenos días, comenzamos la Subasta.	15-11-2023	09:10:26.778
Atención pasamos a la etapa de puja.	15-11-2023	09:13:17.729
LA ETAPA DE PUJA HA COMENZADO.	15-11-2023	09:13:35.724
EL PERIODO ALEATORIO HA COMENZADO. EL GRUPO PUEDE CERRARSE EN CUALQUIER MOMENTO.	15-11-2023	09:20:50.562
EL PERIODO ALEATORIO HA CULMINADO.	15-11-2023	09:26:33.605
EL GRUPO HA SIDO CERRADO. YA NO SE RECIBEN LANCES.	15-11-2023	09:26:33.656

2 - Test DNA para HPV

Mensaje	Fecha	Hora
EL GRUPO HA SIDO ABIERTO. FAVOR REALIZAR SUS RESPECTIVOS LANCES.	15-11-2023	09:27:15.972
Continuamos con la Subasta.	15-11-2023	09:27:21.706
Atención pasamos a la etapa de puja.	15-11-2023	09:29:58.470
LA ETAPA DE PUJA HA COMENZADO.	15-11-2023	09:30:53.455
EL PERIODO ALEATORIO HA COMENZADO. EL GRUPO PUEDE CERRARSE EN CUALQUIER MOMENTO.	15-11-2023	09:36:53.500
EL PERIODO ALEATORIO HA CULMINADO.	15-11-2023	09:45:15.585
EL GRUPO HA SIDO CERRADO. YA NO SE RECIBEN LANCES.	15-11-2023	09:45:15.630

Con lo que se da por terminado el acto previa lectura de su contenido suscribiendo el/a Subastador/a encargado/a de llevar adelante el procedimiento, en dos ejemplares de un solo tenor y a un solo efecto, en el lugar y fecha de su otorgamiento.